PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-202240

520842

(43) Date of publication of application: 16.11.1984

(51)Int.CI.

CO8K 5/52

C09K 3/28

(21)Application number: 58-078092

(71)Applicant: DAIHACHI KAGAKU KOGYOSHO:KK

(22)Date of filing:

02.05.1983

(72)Inventor: TANAKA YOSHINORI

KIHARA TAKESHI

(54) FLAME-RETARDANT THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the titled compsn. which is highly flame retardant and excellent in low volatility at a high temp., antistatic properties and resistance to heat and bleed, by blending a specified polyphosphate ester with a thermoplastic resin.

CONSTITUTION: One mol of phosphorus oxychloride, 0.48W0.875mol of a dihydric phenol of the formula HOAr1OH (wherein Ar1 is an arom. residue) and 1.25W 2.10mol of a monohydric phenol of the formula Ar2OH (wherein Ar2 is an arom. residue) are reacted together to obtain a polyphosphate ester which has an acid value of 15 or below, comprising a mixture of n-mers (where n is 1W15 and represents the number of phosphorus atoms per molecule) of polyphosphate esters containing not more than 40wt% component of n=1. 5W30wt% said ester is blended with a thermoplastic resin such as polyphenylene ether, polyester, polyamide, polycarbonate or polyolefin.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(9) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

[®] 公開特許公報(A)

昭59—202240

¶Int. Cl.³C 08 K 5/52C 09 K 3/28

識別記号 CAE 103 庁内整理番号 6681-4 J 7229-4H 43公開 昭和59年(1984)11月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

函難燃性熱可塑性樹脂組成物

②特

頭 昭58-78092

②出

願 昭58(1983)5月2日

@発 明 者

田中良典

羽曳野市古市2丁目2番13号

⑩発 明 者 木原剛

堺市南野田352の4番地

切出 願 人 株式会社大八化学工業所

東大阪市長堂3丁目54番地

仍代 理 人 弁理士 水田一孝

明 和 哲

1 発明の名称

雖 燃性 热 可 塑 性 樹 脂 趙 成 物

- 2 特許請求の範囲
 - 1 オキシ塩化燐と HOATIOH で扱わされる 2 価のフェノール類及び ATOB で表わされる一個のフェノール類との反応によつて得られるポリ燐酸エステルにして抜ポリ燐酸エステルの n 躯体のn (n は 1 以上の整数で、分子中の 焼好子の個数を扱わす)が 1~15 の整数の混合物であり、 n = 1 の成分を 40 重量 8 以下合有し、かつ酸価が15 以下のポリ燐酸エステルを主成分として 5~30 萬量 8 含有してなる難燃性級可塑性树脂組成物。

ここに Ari、 Ariは失々同一又は相異なる労沓版器を示す。

2 ポリ燐酸エステルが固鎖状と校わかれ状と の構造式をもつた混合ポリ燐酸エステルである特許前状の範囲第1項記載の難燃性幾可塑 性切脂組成物。

- 3 2 個のフェノール類がハイドロキノン、レ
 ソルシノール、ピスフェノール A、ピスフ 案
 ノール P、ピスフェノール B、これらの選ばれ
 た化合物の一種以上であり、一個のフェノー
 ル、インブロピル、クレゾール、オシレノー
 ル、インブロピルフェノール、ブチルフス
 ール又はこれらの塩素化物又はこれらの共
 のの群から選ばれた一種以上である特許
 求の境間第1項又は第2項記載の難燃性熱可
 塑性樹脂組成物。
- ・ 熱可塑性樹脂がボリフエニレンエーテル系 樹脂、ボリエステル系樹脂、ボリアミド系樹脂、ボリカーボネート系樹脂又はボリオレフ イン系樹脂である特許耐水の蝦曲第1項又は 第2項配版の難燃性熱可塑性樹脂組成物。
- 3 発劈の詳細な説男

本苑明は直鎖状及び校わかれ状構造を持つた ポリ燐酸エステルのロ盤体(ロ=1~15)の混 合された、酸価が15以下の管殊なポリ燐酸エス テルを難燃剤として含有する難燃性熱可塑性樹脂組成物に関し、特に高度の難燃性と、高温がにたいて、低揮発性、耐熱性、耐ブリード性、潜能性等との性質を兼ね備え、しかもその製造法が経済的に有利な難燃性熱可塑性樹脂組成物を提供することを自的とし、家庭用品から工業別品に至るまで、例えば機械機構部品、質気部品、自動車部品、合成機能などに多く使用されるものである。

従来難燃剤として使用されている有機類化合物、例えばトリフェニルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、イソプロピルフェニルジフェニルホスフェート等はあるが、熱可塑性例 脂の耐熱性及び物性の低下、高温条件下における有機類化合物の揮発、しみ出し等の欠点があつた。

上記の欠点を解決する方法としてすでに分子 量の大なる有機類化合物が熱可塑性樹脂の難燃 剤として注目されている。

これに関しては、例えば特公昭 51-19858 分、

(1)の化合物はアリレンジオールとジアリールホスフオ (チオ)クロリデートを無裕鎮重いは有機裕鎮中で反応させることにより比較的容易に且つ過収率で得られる。

また(2)の化合物は有機溶解中或いは無溶解で 所定モル数のフリレンジオールとアルキル又は アリールホスホリルジクロライドとを混合して エステル化を行ない、反応終了後、ジアルキル 又はジアリールホスホリルクロライド或いはア ルコール又はフェノールを加えて生成物の両端 をエステル化することによつて比較的容易に且 つ商収率で得られるのである。

上記(1) 及び(2) の化合物の製法の特徴は次の3点である。

- (i) 難燃性元素の解解としてジアリールホスホロ(チオ)クロリデート、アルキル又はアリールホスホリルジクロライド、ジアルキル又はジアリールホスホリルクロライドを使用している。
- (11) 反応して得られた生成物が直鎖状の化合物

特公昭 51 — 39271 号、特朗昭 49 — 2850 号、特朗昭 55 — 118957 号、特朗昭 57 — 207641 号、特朗昭 57 — 207641 号、特朗昭 57 — 207642 号等の発明がある。

これ 5 の 発明 に 代表 される 化合物 は 直鎖 状 の ポリ 燐 傲 エステル で その 構造式 の 代 表的 なもの として、

(式中、R·K·旧同一又紅英なる「伽の芳香族 基、R·は 2 価の芳香族基、x は 改業又は 価質を示す。)

(特公昭51-39271号より)

(式中 R¹、R¹は一個の芳香族器又は脂肪族甚.R² は二個の芳香族基、 R は酸素又は硫黄、 n は正 数)

を挙げるととができる。

である.

(111) 末端が完全にエステル化されている。

上記(1) 及び(2) 化合物は難燃性元素の鱗線としてジアリールホスホロ(チオ)クロリデート、アルキル又はアリールホスホリルクロライド、ジアルキル又はジアリールホスホリルクロライド等を使用しているが、その製造法、収率の点からして高価であり、経済的に不利である。

一万、経済的に有利な難然性元米源としてオキシ塩化学がある。このオキシ塩化学とハイドロキノンの如き2価フエノール類とを反応させると得られたポリ燐酸エステルは3次元構造となるため樹脂化して不裕不融のものとなり、安用に供し得ないのである。

本発射者等は無可塑性樹脂に添加される難燃剤について、無硬化性樹脂の難燃剤として既に特公昭 54 — 32818 母公報に記載のあるオキシ塩化燐と HOArtOH で表される二価フェノール類及びArtOH で表わされる 1 価フェノール類との反応によつて得られるポリ燐酸エステルのうち、

版ポリ は 砂エステルの n 量体の n (n は 1 以上の 整数 で、分子中の 解原子の 個数 を 表わす。)が 1 ~ 15 の 挺数の 混合物 で あり、 n = 1 の 取分を 40 取取 分以下 含 何 し、 かつ 酸 価 が 15 以下のポリ 数 か 酸エステルが 熱 可 塑性 例 脂 に 対 し て 有 別 左 雖 松 剤 で あるとと を 見出し、 本 発明 を 完 取 するに 歪 つ た も の で ある。

本苑明の熱可塑性樹脂組成物は上記ポリスペン 酸エステルを主成分として 5 ~ 30 重塩光合有 してなるものである。

ととに Ari、 Arzは夫々同一又は相異なる芳香 族基である。

更にまた先顧の特公昭 54 — 32818 号発明は上配のようにして得られたポリ燐酸エステルの n 並体が有する n + 2 個の全末端が一 Ari-OH及び /又は一 Araであることを必須要件としている。

即ち、末端が一AriOHの場合は熱硬化性樹脂の反応型難燃剤として使用されるが、本発明では2個フェノールの改進ーAriOHは不要であり、 むしろ尚改选は熱可塑性樹脂の着色の原因とな

また1価のフェノール類としてはフェノール、 クレソール、キシレノール、イソプロピルフェ ノール、ブチルフェノール、これらの塩素化物 又はこれらの臭素化物等であり、それらの1種 以上が使用される。

本発明の独可製性材脂としてはポリフェニレンエーテル系材脂、ポリエステル系材脂、ポリアミド系樹脂、ポリスチレン系材脂、ポリカーボネート系材脂、ポリオレフイン系材脂等である。

ポリフェニレンエーテル樹脂とは、式

のH (式中、各Aは水炭原子、アルキル茲、ハロア ルキル茲、またはハロアルコキシ茲であり、各 4の炭炭数は1~4個である。)で示されるフ エノール類を蚊化カップリングして得られる 里 介体である。特に好ましいのはポリ(26一ジ メチルー1.4 ーフエニレン)エーテルである。 り好ましくない。又末端が一Arzの場合脈加型 難燃剤として使用されるが、本発明は次に説明 するごとく末端に一部燐酸塩()P-OH)を残す ことを特徴としている。

本発明のn=1の成分が 40 項目%を超過する と耐熱性、高温下での揮発性が無くなり、本発 明の目的を選成することができない。

また本発明に使用のボリ燐酸エステルの酸価が15を超過すると高温における政形時、樹脂が劣化するし、酸価が1米調の場合は帯電防止性が低下する。

従つて特に帯電防止性を期待しない場合はポリ燐酸エステルの酸価は1米繭でも良く、樹脂の雖然性付与には差支えない。

本発明における2個のフェノール類としてはハイドロキノン、レソルシノール、ピスフェノール B、ピスフェノールスルホン、これらの塩素化物又はこれらの臭業化物等であり、それらの1種以上が使用される。

上記の配合物、グラフト共重合体又は共重合体等に於けるポリフェニレンエーテル樹脂と他の樹脂との組合せの重量比は任意に行なうことが出来る。

またポリエステル系樹脂とはポルエチレンテレフタレートとその共宜、体及びポリブチレンフタレートである。 ポリエチレンテレフタレート

の共正合体とはテレフタール酸やエチレングリコールのほかにインフタール酸、1.2ープロピレングリコール、1.3ーブチレングリコール等を20~30%共正合したポリエチレングリコールを主体としたポリエステルである。

ポリアミド樹脂とは、ナイロンー 6、ナイロンー 6、6 である。更にポリスチレン系樹脂とは一般用 (G. P.) ポリスチレンと耐衝撃性 (HI = h19h impact) ポリスチレンとである。 HI ポリスチレンは (G. P.) ポリスチレンに合成ゴム SBR、BR 等を 5 ~ 20 %配合したものでほこ ポリスチレンのもろさを改良したものである。

次に本発明に使用されるポリ燐酸エステルの 構造式については、n=4の場合次式の2化合物が与えられる。 n=4、直鎖の場合、

れていたが木発明者等の研究の結果、酸価が15 以下好きしくは1~1、環構酸基を存在せしめる ことによつて初胎を劣化せしめないのみならず、 むしろ樹脂に帯電防止性を与える効果があるこ とが利明したのである。 菌うまでもなく 樹脂の 帯電防止性は特に電気機器のように高い精度を 要求される機器の材料として重要な性質である。

次に本発明に使用されるボリ燐酸エステルは 後記のボリリン酸エステルの製造法、その1~ その6にボナように例えばオキン塩化塩燐1モルに対して2値フェノール類(HOAriOH)を0.48 ~0.875モル反応せしめ、ついで1.25~2.10 モルの1値フェノール類(ArzOH)を反応せしめ て待られるが、最終目的物のボリ燐酸エステル の酸価は1値フェノール類の仕込み進によつて 脚窓される。

即ち末端の一部にホスホロクロリデート基 ロ | (> P C E) を线し無過による加水分解を行ない

所以の鱗酸酸性を持つたポリ鱗酸エステルが得

n= 4、枝わかれ構造の場合

即ち、オキシ塩化燐を使用した場合、 n = 4 のポリ燐酸エステルは直鎖状と枝わかれ状との 構造式を持つた複合物である。

同様にn=5以上のポリ餠酸エステルについても直鎖状と枝わかれ状との構造式を持つた混合物を与えるのである。

本発明の特徴の一つは本発明に使用のポリ燐酸エステルの末端の一部が燐酸基

|| (> POH) になつているととである。

従来から鱗酸悪は樹脂の劣化の原因と考えら

られる.

次に本発明に使用されるポリ燐酸エステルの 製造法の例を示すが勿論本発明はこれらの製造 例のみに限定されるものではない。

更に本発明は必要に応じて本発明に使用のポリ燐酸エステルのほかに他の添加剤例えば酸化防止剤、光安定剤、顧料、染料、可塑剤、その他の疑燃剤、補強剤、光填剤、増量剤等を添加することができる。

本発明に使用のポリ燐酸エステルの製造法。 その1

批拌棒、コンデンサー、簡ドロート及び温度 針付フラスコに

を | 時に 仕込み 選素 気流 中 15 0℃ まで 加熱して 2 時間 反応させ、 ついで 摘下 ロートより クレソール 210 8 (1.94 モル) を 摘下し、 160 ~ 170℃ で

4時間反応させた。

反応混合物を熱温で加水分解した後、触媒及びブェノール類の除去等の精製工程を経て 570 g のポリ燐酸エステルを得た。この製品をポリ 鉾酸エステル I とする。

ポリ燐酸エステル I の品質: 黄色液体、平均分子出 = 584、 % P = 9.99 、 酸価 = 3.5、n = 1 のフェノールとクレゾールとの混合ホスフェートの会供は 31.5 %であつた。

その2

容者例1と同様に反応を行なつて、730 gのポリ燐酸エステルを得た。この製品をポリ燐酸エステル [] とする。

ポリ燐酸エステル II の品質:黄色液体、平均分子銀-781、% P= 10.9、 酸価-4、 n= 1の

201

容考例」と同様に反応を行なつた。 9759 のポリ燐酸エステルが付られた。

との製品をポリ燐酸エステル『とする**.**

ポリ燐酸エステルドの品質:高粘調な黄褐色液体。 平均分子 単二 1016、 % Br = 27.8、% P = 5.45、 酸 価 = 5.3。 n = 1 のフェニルイソプロビルフェニルの混合ホスフェートの含盛は 31 %であつた。

そのら

トリフエニルホスフエートの合単は 20. 1 %であ つた。

その3

前記その」と同様の装置をつけたフラスコに所定のオキシ塩化類とレゾルシン及びフェノール」を同時に仕込み 150℃まで反応させ、次いで残部フェノール(6 モル)を反応させた。反応複合物を水洗後、高温真空下で n = 1 のトリフェニルホスフェートを留去し、 5159 のポリ燐酸エステルを得た。との製品をポリ燐酸エステル II とする。

回収トリフェニルホスフェートは 300g であつた。 ボリ燐酸エステルⅡの品質: 近色液体、平均 分子量= 540、% P = 10.6、酸価= 2.2。 n=1のトリフェニルホスフェートの含盤は 8 %であつた。

その1 と间様の反応を行ない、 6319 の ポリ解酸 エステルを得た。

この製品をポリ鱗酸エステルVとする。

ポリ燐酸エステル Y の品質: 改色液体、平均分子量= 706、% P = 8.4、酸価= 3.8。 n = 1 のフェノール、クレゾールの複合ホスフェートは 25 %であつた。

そのも

その1と阿根に反応を行つて 8949 のポリ燐酸 エステルを得た。

との製品をポリ燐酸エステルりとする。 ポリ燐酸エステル N の品質:鉄褐色脚容体、 平均分子斑= 1015、 光 P = 3,98、 光 Br = 46.4 酸価 4.8、n = 1 のフエノールとトリブロモフェ ノールとの混合ホスフェートの含虫は 23 %であった。

上記ポリ燐酸エステルIと同田との示差熱熱 天秤による加熱減量を測定した結果を第1図に 示した。この場合の温度上昇速度は10℃/分で あつた。

第1 図中(1) はポリ燐酸エステル(I)、(2) はトリフェニルホスフェート、(3) はポリ燐酸エステル ロの加熱放散労曲線である。

次に上記ポリ燐酸エステルI~¶を使用した 本発明の熱可塑性樹脂の難燃化の実施例を示す が本発明は実施例のみに限定されるものではな

实施例 1

. .

使用原料

	ポリ (2 6ージメチルー1.4フエニレン)エーテル	69	餠
Í	ゴム変性 HI ポリスチレン トリインデシルホスフアイト	4 0	部
,	} トリインデシルホスフアイト	0,5	部
l	酸化驱鉛 .	0.2	部
١		1 2	部

上記使用原料をミキサーで混合し、 300℃ に セットされた射出成型機にて試験片を成形した。 実施例 2

※ 部は重量部.以下同様

難燃剤としてポリ燐酸エステル []を 15 部使用したほかは実施例 1 と同一成分、同一重量部を使用して同様に試験片を成形した。

实施例 3

難燃剤としてポリ燐酸エステル E を 15 部使つたほか実施例 1 と同一成分、同為一重生部を使用して同様に試験片を成形した。

比較例·1

比較の目的で雖燃剤としてトリフェニルホスフェート(酸価 0,05)を15 部使用したほか実施例 1と同一成分、同一重量部を使用して関係に成形した

第1表にテスト結果を示す。

第1段 ポリフエニレン系樹脂のテスト結果

	实施例 1	実庭例 2	夹施例 3	比较例 1
如然性	14 🕏	12秒	13 ₺	20秒
無要形體度	115 °C	114 °C	113 °C	104 °C
炎面の状態	ブリードなし	ブリードなじ	ブリードなし	ブリードなし
帯電防止性	0	0	0	×

221

難然性: UL-94 の試験法に準じた。各々 5 個の試験片に接灸した後のフレーミ

ング(flaming)時間の平均値を示す。

微変形副皮: JIBK 6714 化準じた。

装面の状態:成形品のブリードの有無を観察 する。

帯電防止性:たばこ試験法に準じた。

〇一 带電防止性良好

△~ 帯電防止性やや良・

×- 帯町防止性良くない。

である。

实施例 4

使用原料

ポリエチレンテレタレート(融点 254°C) 100 部 - 難燃剤ポリ燐酸エステル I 18 部 安定剤,トリメチルホスフエート 0.3 部

上記使用原料をミキサーで混合し、 常法により紡糸した。 (紡糸温度: 280 ~ 310℃) 得られた複雑にニードルパンチングを施してフエルト状物を作つた。

実施例 5

難燃剤としてボリ燐酸エステル II を 18 部使用したほか 実施例 4 と同一成分、同一直量部を使用して同様に紡糸した。 次に 待られた 繊維 にニードル パンチングを施してフェルト状物を作つた。

实施例 6

難燃剤としてポリ旃酸エステル目を18部使用したほかは突旋例-4と同一成分、周一重強部を使用して同様に紡糸した。

次に役ちれた繊維にニードルパンチングを施 してフェルト状物を作つた。

比较例 2

比级例 3

962 表 ポリエステル機能のテスト結果

	实施例 4	实施例 5	実施例 6	上峽例 2	上峽例3
雞燃性	25. 0	2 5. 5	25. 5	23.5	25. 0
耐候.性	0	0	0	Ċ.	×
表面の状態	ブリートなし	ブリートなし	プリートなし	ブルドもり	ブリードもり
带可防止性	Ü	0	0	Δ	Δ

ポリ燐酸エステルド

20 部

実施例1と同様射出成型機にて試験庁を成形した。

比较例 4

使用原料

ナイロン6粉米

100 部

トリフエニルホスフエート

20 捌

实施例 7 と 阿様に射出成型機にて 試験片を 放 膨した。

第3 装に突施例 7 ~ 9 及び比較例 4 のテスト 結果を示す。

第3表 ナイロンのテスト結果

	实施例?	突施例8	突庞例 9	比胶例 4
難然性	Y一I合格	₹-I合格	V一L合格	▼-1合格
安 節 の状態	ブリードなし	ブリードなし	ブリードカレ	ブリードあり
带電防止性	Ö	0	. 0	Δ
企型のやけ	0	0	0.	. ×

228

難監性 : UL - 04 のテストに準じた。.

2212

斑燃性: 皎柔指数 JISD 1201

耐候性:フェードメーター 200 時間照射後の 布の設変の度合で評価した。

〇 殆んど黄変しない

△ わずかに黄変する

× 货货~ 褐色

である。

实施例 7

使用原料

ナイロン 6 の紛末

100 部

ポリ燐酸エステルIV

20 部

上記使用原料をミキサーで混合し、270℃に セットされた射出成型機にて試験片を**反**形した。

突 施 例

雖然別としてポリ旃唆エステル 1 20 部を使用したほか。 したほか。実施例 7 と同様に試験片を成形した。

突旋例 5

使用原料

ナイロン 86 の約末

100 部

金型のやけ:難燃剤が成形中に融解耐脂の次 面に浸出し、浸出した難燃剤が 脳超の金型上で分解して焦ける 現象を「金型のやけ」という。 この縁な場合、金型を洗浄する ためにしばしば作業を停止する 必要がある。

〇一 企型のやけなし

×- 企型のやけあり

てある.

实施例 10

使用原料

(GP ポリスチレン 100 部 デカプロモジフエニルエーテル 15 部 三酸化アンチモン 5 部 ポリ鋳酸エステル I 5 部

上記原料をミキサーで混合し、180℃に加熱した射出成型機で試験片を成形した。

特閒昭59-202240(B)

突施例 11

難級削としてポリ燐酸エステル I の代りにポリ燐酸エステル U を 5 部使用したほかは実施例10 と同一成分、同一重盘部を使用して関係に試験片を成形した。

比較例 5

使用原料

实施例 10 と同様に試験片を作成した。 テスト結果を第4数に示した。

第4表 ポリスチレンのテスト結果

	实施例10	实施例 11	比較例 5			
雞燃性	7-1合格	·Y一I合格	V - I 合格			
表面の状態	プリードなし	ブリードなし	ブリード少しあり			
带键防止性	3	. 0	×			
企型やけ	0	0.	0			

第1 図及び第1、第2、第3、第4 表に示したことく、本発明に使用のポリ燐酸エステルは熱可塑性樹脂に難燃性を付与するばかりでなく、従来の難燃剤に比較して揮発性、耐熱性、耐能性、移行性、帯電防止性、金型のやけ等に於てすぐれた難燃剤であることがわかる。

4 図面の簡単な説明

第1図は示差級天秤によるポリ燐酸エステル (I)、同側及びトリフエニルホスフェートの加熱 被粒(%) と温度(°C) との関係を示す図である。

- 1. ポリ燐酸エステルIの値度による加熱 _. 減量曲線
- トリフエニルホスフェートの過度による加熱放強曲線
- 3. ボリ燐酸エステル II の温度による加熱 波盤曲線。

特許出願人 株式会社大八化学工樂所 代理人 弁理士水田一華(京)

